

衛生福利部疾病管制署 函

機關地址：10050 台北市中正區林森南路6號
承辦人：呂學聿
電話：23959825#3860
電子信箱：ab851203@cdc.gov.tw

100

台北市中正區忠孝東路二段100號10樓-4

受文者：社團法人台灣感染管制學會

發文日期：中華民國112年8月28日

發文字號：疾管感字第1120500496號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：

主旨：為確保醫院通報台灣醫院感染管制與抗藥性監測管理系統資料之正確性，並與各院收案報告及檢驗結果一致，請轉知所轄（屬）醫院依說明段配合辦理，請查照。

說明：

- 一、依據美國臨床與實驗室標準協會（Clinical & Laboratory Standards Institute, CLSI）及歐洲抗微生物藥物敏感性試驗委員會（European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing, EUCAST）訂定之抗微生物藥物敏感性試驗方法（以下簡稱藥敏試驗），有關腸球菌（Enterococci）之aminoglycoside藥敏試驗，須使用Gentamicin-High（HLG）或Streptomycin-High進行檢驗。
- 二、經查台灣醫院感染管制與抗藥性監測管理系統（Taiwan Healthcare-associated Infection and Antimicrobial Resistance Surveillance System，以下簡稱THAS系統）中，通報加護病房醫療照護相關感染（Healthcare-associated infection, HAI）及抗生素抗藥性（Antimicrobial Resistance, AR）資料，有關*Enterococcus faecalis*及*Enterococcus faecium*菌株之抗生素感受性資訊，部分醫院通報Gentamicin（GM）或

Streptomycin之藥敏試驗結果，與國際建議標準不符。

三、經瞭解部分醫院THAS系統通報資料與執行前揭菌株藥敏試驗方法不一致之原因，樣態分析結果如下：

(一)通報資料採資訊系統自動上傳，於上傳時發生「菌種代碼」或「抗生素代碼」介接錯誤。

(二)通報資料採資訊系統自動上傳，於上傳多筆資料時發生轉檔錯誤。

(三)通報資料採人工上傳，於填報「抗生素項目」時，將HLG 或 Streptomycin-High 誤勾選為GM 或 Streptomycin。

四、為確保醫院通報THAS系統資料之正確性，並與各院收案報告及檢驗結果一致，請轉知所轄（屬）醫院，於執行藥敏試驗時，應依循CLSI或EUCAST等國際指引現行之標準方法進行檢驗，並於THAS系統通報本（112）年度HAI及AR相關菌株及抗生素感受性資訊時，確認資料上傳正確或填報無誤。

五、副本抄送相關學協會，請轉知所屬會員配合辦理。

正本：地方政府衛生局、國防部軍醫局、國軍退除役官兵輔導委員會、衛生福利部附屬醫療及社會福利機構管理會、教育部

副本：台灣醫院協會、臺灣醫學中心協會、中華民國區域醫院協會、台灣社區醫院協會、臺灣感染症醫學會、社團法人台灣感染管制學會、台灣醫事檢驗學會

署長莊人祥